Expansible arthrodesis implant for insertion between vertebrae

Patent number:

FR2722679

Publication date:

1996-01-26

Inventor:

FELMAN DANIEL

Applicant:

FELMAN DANIEL [FR];; CORMALINE SA [FR]

Classification:

- International:

A61F2/44; A61F2/46

- european:

A61F2/44F

Application number:

FR19940009389 19940725

Priority number(s):

FR19940009389 19940725

Abstract of FR2722679

The implant is dimensioned to fit between a pair of adjacent vertebrae, and has a composite cylindrical structure including a rigid external shell with a series of perforations through which retractable projections may extend. The projections are supported by a ring of shape—memory material which is ductile when refrigerated. The ring is initially cooled to allow insertion into the cylinder with the projections in a retracted position. When the ring is allowed to reach the temperature of the human body, it changes shape to allow the projections to extend through the perforations into the intervertebral space. The cylinder may be associated with one or more special surgical instruments designed to simplify its implantation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) N° d'enregistrement national :

2 722 679

94 09389

(51) Int Cf: A 61 F 2/44, 2/46

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- (22) Date de dépôt : 25.07.94.
- (30) Priorité :

- (71) Demandeur(s): FELMAN DANIEL FR et SA CORMALINE FR.
- Date de la mise à disposition du public de la demande : 26.01.96 Builetin 96/04.
- Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (72) Inventeur(s): FELMAN DANIEL.
- 73) Titulaire(s) :
- 74 Mandataire : FELMAN DANIEL.

(54) IMPLANT POUR ARTHRODESE INTER CORPOREALE VERTEBRALE A EXPANSION.

Invention concernant un implant intervertébrai destiné à être placé par voie chirurgicale entre deux corps vertébraux adjacents et caractérisé en ce qu'il comporte des éléments expansibles sous l'effet de l'action d'un matériau à mémoire de forme, permettant la fixation solide de l'implant et la restauration d'un espace intervertébrai normal.

Cet implant est en particulier prévu pour une mise en place par voie peu invasive.

FR 2 722 679 - A



BEST AVAILABLE COPY

Le dispositif objet du présent brevet vise à arthrodéser deux vertébres consécutives, en les fixant entre elles, au niveau des corps vertébraux, au moyen d'un implant expansif.

Les indications d'arthrodèse de la colonne vertébrale sont nombreuses, soit pour remédier à des instabilités d'origine traumatique ou dégénérative, soit pour redresser une colonne vertébrale déviée par une scoliose ou une cyphose.

Le siège de choix de l'arthrodèse entre les vertébres se situe au niveau des corps vertébraux qui représentent le centre de rotation des mouvements de la colonne vertébrale.

On a proposé de fixer les corps vertébraux entre sux au moyen de vis, fixées dans les corps vertébraux et réunies entre elles par des tiges, des plaques ou des cables, mais <u>l'abord</u> antérieur nécessaire pour la mise en place du matériel est extrêmement délabrant pour la paroi abdominale ou thoracique et la tenue du matériel d'ostéosynthèse à l'intérieur des corps vertébraux, dans l'os spongieux est aléatoire.

On a proposé de mettre en place des implants, de formes diverses, cylindriques, coniques ou prismatiques dans l'espace intercorporéal, séparant deux corps vertébraux consécutifs et occupés, chez le sujet sain, par le disque intervertébral.

Ces implante posent deux problèmes :

A) le choix de la voie d'abord :

A THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COLUMN TWO IS NAM

- soit antérieure avec tous les dangers de la traversée des plans superficiels et des viscères thoraciques ou abdominaux;
- 25 soit postérieure avec le danger de léser le système nerveux et la duremère.
 - B) la stabilité du montage peut être réalisé :
 - <u>soit par vissags</u> de l'implant dans un orifice préalablement fraisé et taraudé, mais il s'agit là de manœuvres dangereuses à proximité du névraxe en arrière et des viscères en avant,
 - <u>soit en plaçant l'implant</u> entre les corps vertébraux préalablement écartés par un dispositif quelconque, mais cette manauvre d'écartement oblige à agrandir encore la voie d'abord.

Il nous a donc paru judicieux de proposer un implant inter-corporéalvertébral à expansion, permettant de restaurer un sepace inter-vertébral normal et de fixer solidement deux corps vertébraux consécutifs.

Comme cet implant se présente sous forme rétractée lors de la mise en place, il peut être posé par une vois d'abord réduits, de préférence par une vois d'abord <u>laparoscopique</u>, transpéritonéale, sous péritonéale ou pleuroscopique.

•

BAD ORIGINAL

10

15

20

30

35

• :

L'implant objet du présent brevet est composite en cela que sa structure comprend une coque externe rigide, pouvant être réalisée soit en métal, de préférence le titane, ou un autre matériel biocompatible, résistant et amagnétique et des parties internes destinées, en position activée, à faire saillie dans des orifices de la coque, prévus à cet effet et plaçée perpendiculairement à l'axe de la coque.

Les parties internes sont des appendices rétractiles destinés à faire saillie dans l'espace inter-corporéal lorsque l'implant est définitivement placé entre deux corps vertébraux.

Au contraire lors de la mise en place de l'implant, ils sont rétractés à l'intérieur de la coque ce qui permet une mise en place facile et atraumatique.

Le dispositif objet du présente brevet présente deux parties à décrire :

A) La coque réalisée en titane ou en tout autre matériel amagnétique et résistant, à la forme préférentielle d'un cylindre creux dont le diamètre correspond à l'épaisseur du disque intervertébral que l'on désire appareiller.

Des longueure progressives sont à prévoir suivant la taille des différentes vertébres cervicales, dorsales ou lonivires et suivant la morphologie des différente individus.

Des longueurs de 1 cm à 3 cm environ sont prévues de 5 mm en 5 mm.

Le diamètre du cylindre doit correspondre exactement à la hauteur d'un disque intervertébral normal à l'étage à instrumenter et peut être calculé avec précision sur les radiographies pré-opératoires.

Il faut prévoir des diamètres successifs s'étendant approximativement de 5 mm à 15 mm.

l'épaisseur du cylindre creux doit permettre une bonne résistance de l'implant à la pression.

Au moins quatre orifices perpendiculaires à l'axe du cylindre sont prévus sur la coque, diamètralement opposés deux par deux et situés à proximités des deux extrémités du cylindre.

Chacun de ces orifices de forme quadrangulaire incurvée a une longueur calculée de manière à représenter un tiere de la circonférence du cylindre et une largeur suffisante pour admettre le passage à frottement doux de l'appendice expansible ou ailette une fois que ce dernier sera en position déployée.

35 Au deux extrémitée du cylindre creux sont fixée :

- une cone dont la base, fixée sur la base du cylindre a la même circonférence que ce dernier et dont l'extrémité émoussée est destinée à faciliter la pénétration de l'implant dans l'espace inter-vertébral, sans danger de traumatisme sur les parties molles péri-vertébrales.

2

BAD ORIGINAL

5

15

25

- un pas de vis est ménagé à l'autre extrémité du cylindre permettant la fixation de l'implant sur une tige introductrice filetée, pour la mise en place et la manipulation de l'implant.
- un repère est fixé sur la tige introductrice de manière à contrôler la rotation de l'implant.

En effet, les orifices situés sur le cylindre doivent se situer, lorsque l'implant est en place, en regard des plateaux vertébraux de manière à ce que, lors de l'activation des ailettes distractrices et etabilisatrices, ces dernières viennent s'appliquer avec force contre les plateaux vertébraux adjacents et fixer l'implant.

8) les parties rétractiles de l'implant sont formées par quatre ailettes, ou appendices, disposés deux à deux sur la circonférence d'un anneau de "métal à mémoire de forme".

Il faut rappeler que les "métaux à mémoire de forme", en principe des 15 alliages de titane et d'autres métaux, présentent la caractéristique particulière d'être malléables après refroidissement.

Ceci permet de leur donner une forme facilitant leur mise en place.

Le matériau à mémoire de forme reprend sa géométrie initialement déterminée dès qu'il est à la température du corps humain.

Les ailettes ont une forme parallépipédique, prévue pour pouvoir coulisser librement dans les orifices de la coque cylindrique de manière à faire saillie d'un à quelques millimètres en position expansée et à se retirer complétement dans le cylindre en position rétractée.

Cae ailattae eont orientées parpandiculairement à l'axe du cylindre.

Une gorge cylindrique incurvée déstinée à recevoir de manière rétentive un anneau de matériau à mémoire de forme est prévue sur la base axiale de chaque appendice.

Deux anneque de ce matériau sont prévus pour chaque implant.

Les ailettes sont implantées <u>deux par deux</u>, de manière diamétralement opposés eur chacun des anneaux.

A la température ordinaire du corpe humain, l'implant se présente comme un cylindre avec un extrémité corique et une extrémité filetée avec quatre ailettes diamétralement opposées deux par deux et situées symétriquement par rapport au milieu de l'axe du cylindre. Ces ailettes font saillie de un à quelques millimètres à la surface du cylindre.

D'autre dispositions de ces ailettes peuvent être envisagées pour répondre à des déformations particulières de la colonne vertébrale.

BAD ORIGINAL

30

35

5

Après refroidissement de l'implant, soit par congélation dans un appareil de refroidissement, soit par simple emploi d'une bombe cryogénique, l'anneau de matériau à mémoire se rétracte, permettant de faire rentrer les ailettes à l'intérieur du cylindre creux de manière à ce que l'implant présente une surface externe lisse pour l'introduction dans l'espace inter-vertébral.

Une fois l'implant introduit sous sa forme cylindrique lisse dans l'espace intervertébral, l'anneau de matériau à mémoire reprend sa forme primitive en quelques minutes, sous l'effet de la température du corps humain et les ailettes fixées symétriquement sur son pourtour, font issue par les orifices prévus à cet effet dans le cylindre et viennent s'appliquer avec force contre le plateau vertébral correspondant.

On obtient ainsi un <u>écartement</u> des deux vertébres adjacentes, restaurant un espace intervertébral normal et une <u>fixation</u> solide de l'implant.

L'implant, sous sa forms refroidis, peut être mis en place par une vois d'abord minime, par laparoscopis, ou par thoracoscopis, ou par abord rétropéritonéal.

L'implant peut présenter, outre les quatres orifices destinés à la saillis des appendices rétractiles, d'autres orifices destinés à remplir le cylindre creux avec des greffons osseux pour obtenir une arthrodèse intervertébrale.

Le procédé de mise en place est le suivant :

- Le disque intervertébral est abordé par la vois d'abord choisi par l'opérateur, de préférence sous contrôle radiologique extemporané.
- Les disques intervertébral est excisé au moyen de pinces, de curettes, d'appareils rotatifs, d'aspirateurs, l'espace ainsi créé est nettoyé de tous fragments libres qui pourraient faire issue dans le canal vertébral lors de l'introduction de l'implant.
- la hauteur de l'espace intervertébral set mesurés <u>au moyen de gabarits</u> de diamètres successifs.
- Au cours de ces manauvres, les plateaux vertébraux ne doivent pas être lésés car ils représentent la partie résistante du corps vertébral sur laquelle viendront s'appuyer les appendices expansibles.
- Le diamètre de l'implant set choisi semblable au diamètre du plus gros gabarit pouvant être introduit à frottement doux.
- La longueur de l'implant a été calculé en fonction de la taille du corpe vertébral sur les clichés pré-opératoires.
- L'implant choisi, préalablement refroidi, set introduit. Sa position set contrôlés radiologiquement.

BAD ORIGINAL

5

10

15

20

25

30

- l'anneau de matériau à mémoire reprend sa forme primitive, sous l'effet de la chaleur du corps humain et les ailettes rétractiles font saillie à la surface de l'implant.
- l'importance de la distraction peut être choisie en faisant varier la taille des ailettes et les caractéristiques mécaniques de l'anneau de matériau à mémoire.
 - Si l'opérateur souhaite réaliser une arthrodèse complémentaire, il convient de remplir, par les orifices prévus à cet effet, le cylindre creux à l'aide de greffons d'os spongieur prélevés sur la crête iliaque du patient.
- 10 Suivant le plan pré-opératoire un ou plusieure implants peuvent être mis en place.

15

5

20

25

30

35

BAD ORIGINAL

REVENDICATIONS

- 1) Implant destiné à être placé entre les corps vertébraux de deux vertébres adjucentes et caractéries par une structure composite comportant une coque rigide externe perforée d'orifices et des appendices rétractiles internes destinée à faire saillie dans l'espace intervertébral lorequ'ils sont expansée.
- 2) Dispositif solon la revendication 1, caractérisé en ce que les appendices rétractiles sont disposés sur un anneau de matériau à mémoire, ayant la propriété de devenir ductile lorsqu'il est refroidi, permettant de rentrer les appendices à l'intérieur du cylindre en position d'introduction et de reprendre sa forme et ses qualités mécaniques lorsqu'il est à la température du corps humain, provoquant ainsi la saillie des appendices dans l'espace intervertébral.
- 3) Dispositif selon les revendications 1 et 2 combinant une coque externe rigide, de quelques forme et matériau qu'elle soit et une ou des parties internes expansibles sous l'action d'un natériau d mémoire de forme.
- 4) Dispositifs suivant les revendications 1, 2 et 3 permettant de mettre en place chirurgicalement l'implant, tels que gabarite, tubes introducteurs, tiges d'introduction et d'orientation de l'implant.

BAD ORIGINAL

٠.,

5

10

INSTITUT NATIONAL

PROPRIETE INDUSTRIELLE

TUT NATIONAL

de la

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche Nº Catrophtrenas

FA 505079 FR 9409389

	Citation du document avec indication, en car	de besoin,	de la destande	
ategorie	des parties pertinentes			
X Y	US-A-5 123 926 (PISHARODI) * le document en entier *		1 2-4	
X	WO-A-90 00037 (MICHELSON) * revendications 1-3; figure:	s *	1	
X	US-A-4 599 086 (DOTY) * abrégé; figures *		1	
Y	EP-A-0 554 082 (ADVANCED CARD SYSTEMS INC.) * revendication 16 *	DIOVASCULAR	2-4	
A	WO-A-92 14423 (MADHAVAN) page 7, Tigne 25 - Tigne 3:	t; figures 5,6	1,2	
				DOMAINES TECHNIQUES EXCHERCHES (M.CL.)
				A61F
			9	
}				
<u></u>		minut & la reducto		
<u> </u>	29	Mars 1995	1	ot, T
X : part Y : part autr A : part	callérement pertinent à lui seni iculièrement pertinent à lui seni iculièrement pertinent en combinaisen avec en e document de la même carégorie ment à l'encoutre d'au moins une revenification rrière-plan technologique générai	T : thénrie ou principe E : document de breve à la date de dépôt de dépôt ou qu' à e D : cité dans la densa L : cité pour d'autres :	et gai s'a êtê pi me date poştêrin pêr	aventine me date anthroppe shiik qu' è cuite date ure.